

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

25.11.03

RECEIVED

1 2 DEC 2003

WIPO

PCT

2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2002年11月 6日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-322126

[ST. 10/C]:

[JP2002-322126]

出 願 人
Applicant(s):

日本化薬株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年10月29日



BEST AVAILABLE COPY

【書類名】 特許願

【整理番号】 NKS2488

【あて先】 特許庁長官殿

【国際特許分類】 C09D 11/10

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県さいたま市北袋町2-336

【氏名】 北山 靖之

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県さいたま市日進町2-1639-1

【氏名】 加藤 芳則

【発明者】

【住所又は居所】 東京都北区赤羽北2-8-1-1111

【氏名】 清柳 典子

【特許出願人】

【識別番号】 000004086

【氏名又は名称】 日本化薬株式会社

【代表者】 中村 輝夫

【電話番号】 03-3237-5234

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 010319

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【プルーフの要否】 要



【発明の名称】インク組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記式(1)で表されるユウロピウム化合物(A)、バインダー(B)及び水系媒体(C)を含有する水系インク組成物

【化1】

$$\begin{bmatrix} \begin{bmatrix} c & c & c & c \\ c & c & c \\ c & c & d \end{bmatrix} \end{bmatrix}_{4} \bigoplus M^{\oplus}$$
 (1)

(式(1)中、Xは置換基を有していてもよい芳香環基又は複素環基を、Yは炭素数 $1\sim10$ のフッ化炭化水素基を、Mはアルカリ金属またはアルカリ土類金属をそれぞれ表す。)

【請求項2】式(1)においてXが置換基を有してもよいベンゼン環基、ナフタレン環基、ピリジン環基、チオフェン環基またはフラン環基である請求項1に記載の水系インク組成物

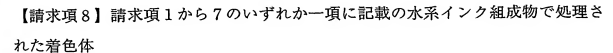
【請求項3】式(1)おいてYがトリフルオロメチル基である請求項1または請求項2に記載の水系インク組成物

【請求項4】式(1)においてMがアルカリ金属である請求項1から3のいずれか一項に記載の水系インク組成物

【請求項5】(B)が水溶性高分子化合物である請求項1から4のいずれか一項に記載の水系インク組成物

【請求項6】(B)がポリビニルアルコール、変性ポリビニルアルコールまたは 分子養達中に環状アミド基を有するポリマーである請求項5に記載の水系インク 組成物

【請求項7】(A)の含有量が0.1~4重量%、(B)の含有量が0.1~15重量%、(C)の含有量が73.5~99.8重量%である請求項1から請求項6のいずれか一項に記載の水系インク組成物



【請求項9】下記式(1)で表されるユウロピウム化合物

$$\begin{bmatrix} \begin{bmatrix} x \\ 0 - c \\ 0 - c \end{bmatrix} \end{bmatrix}_{4}$$
 M^{\oplus} (1)

(式 (1) 中、Xは、ベンゼン環基、ナフタレン環基、ピリジン環基、チオフェン環基またはフラン環基を、Yはトリフルオロメチル基を、Mはアルカリ金属をそれぞれ表す)

【発明の詳細な説明】

[0001]

[1k, 2]

【本発明の属する技術分野】

本発明は記録材料に関する。更に詳しくは、本発明は可視光下では無色で肉眼で認識できないが、紫外線照射下において発色、視認が可能となる印刷記録を与えるインク組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】

トリス (テノイルトリフルオロアセトナート) ユウロピウム錯体やトリス (ベンゾイルトリフルオロアセトナート) ユウロピウム錯体などが可視光下では無色であるが、紫外線照射下で赤色に発光する化合物として知られており、各種インキなどに応用が図られている (たとえば特許文献1、2参照)。しかしながらそれらの化合物のうち、安定性、耐久性に優れた錯体は溶剤への溶解性、特に水が含まれる溶剤への溶解性に不足しており、応用が制限されてきた。

例えば水を含有する溶剤への応用については様々なユウロピウム錯体で例が述べられている (たとえば特許文献3参照)。しかし、水を含む媒体に対する十分な溶解性は得られていないのが実情である。特にインク媒体中の水の含有量を増

やすと長期保存によりインクに沈殿が見られたり、発光強度が低下したりする等の問題が生じる。また、印刷後の塗膜にべたつきがあり、摩擦によって印字物 (文字、バーコード等) がこすれ、読みとりが困難になるという問題もあった。

一方、βージケトン類が4配位した希土類の錯体が、紫外線吸収剤として、既 に知られている。(たとえば特許文献4参照)

[0003]

【特許文献1】

特開2000-160083号公報(第2-4頁)

【特許文献2】

特開平8-253715号公報(第3-5頁)

【特許文献3】

特開2002-37791号公報(第3-5頁)

【特許文献4】

米国特許第3254103号明細書

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的はインクの安定性が良好で、人体および環境に安全な水又は水を含む混合溶媒を媒体とする、紫外線を照射すると赤色に発光するインク組成物を提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】

本発明者等は上記の問題を解決するために鋭意努力した結果、特定なユウロピウム化合物(錯体)が前記の課題を解決するものであることを見出し、本発明を完成させた。

すなわち本発明は

(1) 下記式 (1) で表されるユウロピウム化合物 (A)、バインダー (B)及 び水系媒体 (C) を含有する水系インク組成物、

【化3】

- (式(1)中、Xは置換基を有していてもよい芳香環基又は複素環基を、Yは炭素数1~10のフッ化炭化水素基を、Mはアルカリ金属またはアルカリ土類金属をそれぞれ表す。)
- (2)式(1)においてXが置換基を有してもよいベンゼン環基、ナフタレン環基、ピリジン環基、チオフェン環基またはフラン環基である(1)に記載の水系インク組成物、
- (3)式(1)おいてYがトリフルオロメチル基である(1)または(2)に記載の水系インク組成物、
- (4)式(1)においてMがアルカリ金属である(1)から(3)のいずれか一項に記載の水系インク組成物、
- (5) (B) が水溶性高分子化合物である(1) から(4) のいずれか一項に記載の水系インク組成物、
- (6) (B) がポリビニルアルコール、変性ポリビニルアルコールまたは分子構造中に環状アミド基を有するポリマーである(5) に記載の水系インク組成物、
- (7) (A) の含有量が 0. 1~4 重量%、(B) の含有量が 0. 1~15 重量%、(C) の含有量が 73. 5~99.8 重量%である(1) から(6) のいずれか一項に記載の水系インク組成物、
- (8) (1) から (7) のいずれか一項に記載の水系インク組成物で処理された 着色体、
 - (9) 下記式(1)で表されるユウロピウム化合物、

【化4】

(式(1)中、Xは、ベンゼン環基、ナフタレン環基、ピリジン環基、チオフェン環基またはフラン環基を、Yはトリフルオロメチル基を、Mはアルカリ金属をそれぞれ表す)

に関する。

[0006]

【発明の実施の形態】

本発明を詳細に説明する。

本発明におけるユウロピウム化合物 (A) は、前記式 (1) で表されるものであり、式 (1) 中のXは置換基を有してもよい芳香環基又はヘテロ環基を表し、芳香環基として例えばベンゼン環基、ナフタレン環基、アントラセン環基、アズレン環基、フェナンスレン環基などが挙げられ、複素環基として、例えばピリジン環基、チオフェン環基、フラン環基、ピラジン環基、チアゾール環基、オキサゾール環基、キノリン環基、インドール環基等が挙げられる。好ましいものとしてはベンゼン環、ナフタレン環、ピリジン環、チオフェン環、フラン環等が挙げられる。Xが有しうる置換基としては、アルキル基、アルコキシル基、芳香環基、複素環基、アミノ基、アルキルアミノ基、ジアルキルアミノ基、水酸基、アラルキル基、ハロゲン原子等が挙げられる。好ましいものとしては、ハロゲン原子、アルキル基等が挙げられる。

[0007]

Yは炭素数1~10のフッ化炭化水素基を表し、その具体例としてはトリフルオロメチル基、ペンタフルオロエチル基、ヘプタフルオロプロピル基、ヘプタデカフルオロオクタン基等のパーフルオロアルキル基;モノフルオロメチル基、ジフルオロメチル基、トリイフルオロエチル基、テトラフルオロプロピル基、オク

タフルオロペンチル基等が挙げられる。好ましいものとしてはトリフルオロメチ ル基、ペンタフルオロエチル基、ヘプタデカフルオロオクタン基等のパーフルオ ロアルキル基が挙げられ、更に好ましいものはトリフルオロメチル基である。

[0008]

Mはアルカリ金属またはアルカリ土類金属を表す。Mはユウロピウムのプラス電 荷を中和する為に必要であり、ユウロピウム1モルに対してアルカリ金属である 場合には1モル、アルカリ土類金属である場合には1/2モル必要である。アル カリ金属としてはリチウム、ナトリウム、カリウム、ルビジウム、セシウム、フ ランシウムが挙げられ、アルカリ土類金属としてはベリリウム、マグネシウム、 カルシウム、ストロンチウム、バリウム、ラジウムが挙げられる。

好ましいものはリチウム、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウムで あり、さらに好ましくはリチウム、ナトリウム、カリウムである。

式(1)においてX、Y、Mの特に好ましい組み合わせは、Xがナフタレン環基 またはチオフェン環基であり、Yがトリフルオロメチル基であり、Mがリチウム またはナトリウムである。

[0009]

前記一般式 (1) の化合物は例えば次のように合成することが可能である。例え ばアルコールやアセトン溶媒中、例えばジケトン誘導体と水酸化ナトリウム、水 酸化カリウム等のM源として選択されたアルカリ剤の存在下、過塩素酸ユウロビ ウムや塩化ユウロピウム等を添加し、通常0℃~80℃で反応する事によって、 容易に合成される。しかしカチオンの構造により、不安定な錯体が生じる物も存 在し、安定に単離出来ない錯体等もあるが、pHや温度を調節する事により安定 的に単離する事が可能な錯体も存在する。

[0010]

式(1)の化合物の具体例を表1に示す。表1において、ベンゼン環はPh、ナ フタレン環はNn、ピリジン環はPy、チオフェン環はTh、フラン環はFu、 ベンジル基はBzをそれぞれ表す。

[0011]

表 1

化合物No.	X	Y	M
1	2-Th	CF3	Li
2	2-Th	CF3	Na
3	2-Th	CF3	K
4	2-Th	CF3	Mg
5	2-Th	CF3	Ca
6	2-Np	CF3	Li
7	2-Np	CF3	Na
8	2-Np	CF3	K
9	2-Np	CF3	Mg
10	2-Np	CF3	Ca
11	Ph	CF3	Li
12	Ph	CF3	Na
13	Ph	CF3	K
14	2–Fu	CF3	Li
15	2-Fu	CF3	Na
16	2–Fu	CF3	K
17	2–Fu	CF3	Mg
18	3-Py	CF3	Na
19	2-Th	-CF2CF2CH3	K
20	2-Np	-CF2CF2CH3	Na
21	Ph	-CF2CF2CH3	K
22	2-Fu	-CF2CF2CH3	Na
92	3-Py	-CF2CF2CH3	Li
24	2-Th	C8F17	Na
25	2-Np	C8F17	K
26	Ph	C8F17	Na
27	2-Fu	C8F17	Na
28	3-Py	C8F17	K



本発明のインキ組成物は、式(1)のユウロピウム化合物(A)(又はその混合物、以下同様)を少なくとも一種以上を含有する。

本発明のインク組成物を調製するに当たり、使用される式(1)の化合物又はその混合物としては、無機塩含有量の少ないものが好ましい。水性のインク組成物として利用する時は特に無機塩含有量の少ない物が好ましい。

本発明のインク組成物用に、より無機塩含量の少ない色素とするには、逆浸透膜による方法や、水による洗浄処理、または必要に応じて、式(1)の化合物をメタノール、エタノール、イソプロパノール等の低級アルコールで、処理する方法等がある。

[0013]

これら式 (1) のユウロピウム化合物 (A) の含有量は本発明のインク組成物中、(A)001~10重量%、好ましくは(A)01~4重量%である。

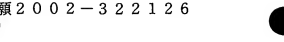
[0014]

本発明で使用する、バインダー(B)の好ましい例は、水溶性高分子化合物また は疎水性高分子化合物のエマルションである。

使用しうる水溶性高分子化合物としては、例えばポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリエチレングリコール/ポリプロピレングリコールブロック共重合物、ポリエチレンイミン、メチルセルロース、メトキシセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ナトリウムカルボキシメチルセルロース、セルロース、ポリビニルアルコール(PVA)、カルボキシル基変性ポリビニルアルコールやスルホン酸基変性ポリビニルアルコールなどの変性ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリビニルピロリドン/酢酸ビニル共重合物、ポリアクリルアミド、ポリアクリル酸、デンプン及びその誘導体、カゼイン、ゼラチン、水溶性イソプレンゴム、スチレン/無水マレイン酸共重合体のアルカリ塩、メチルビニルエーテル/無水マレイン酸共重合物、イソ(又はジイソ)プチレン/無水マレイン酸共重合体塩等の水溶性のもの等が挙げられる。

疎水性高分子化合物のエマルションとしては、例えばスチレン/ブタジエン(S

9/



B) 共重合体、スチレン/無水マレイン酸共重合体、カルボキシル化スチレン/ ブタジエン (SB) 共重合体、スチレン/ブタジエン/アクリル酸系共重合体、 ポリ酢酸ビニル、ポリ塩化ビニル、塩化ビニル/酢酸ビニル共重合体、ポリスチ レン、アクリル樹脂、アクリル/スチレン樹脂、ポリアクリル酸エステル、ポリ エステル、ポリカーボネート、ポリウレタン、ポリブチラール、エポキシ樹脂、 フラン樹脂、ビニルトルエン樹脂、ロジンエステル樹脂等の疎水性高分子化合物 のエマルションや、これら疎水性高分子化合物の構造中に塩基あるいはポリエチ レンオキサイドを含有させ自己乳化可能としたエマルション等が挙げられる。

[0015]

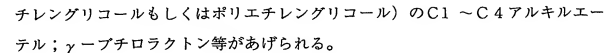
バインダー(B)は常温(およそ5~35℃)でその化合物自体固体のものが好 ましく、さらに水溶性高分子化合物であることが好ましい。また、印刷後の塗膜 の乾燥性やべたつき等を考慮すると、ポリビニルアルコールあるいは変性ポリビ ニルアルコールが好ましく、さらに安定性や粘度などを考慮すると重合度150 ~2000、ケン化度70~99モル%、共重合体中のカルボン酸基又はスルホ ン酸基0.01~5モル%であるカルボキシル基又はスルホン酸基変性ポリビニ ルアルコールなどが適している。

また、塗膜の発光強度を考慮すると、少なくとも構造中に環状アミド基を有する ポリマーも適している。少なくとも構造中に環状アミド基を有するポリマーとは 、例えばNービニルピロリドン、Nービニルピペリドン、Nービニルカプロラク タム等の環状アミド基を有するモノマーを単独で重合あるいは他のモノマーと共 重合させて得られるポリマーである。その具体例としてはポリビニルピロリドン 、ポリビニルカプロラクタム、ポリビニルピロリドン/酢酸ビニル共重合物、ビ ニルピロリドン/ビニルカプロラクタム共重合物、ビニルピロリドン/ビニルイ ミダゾール共重合物、ビニルピロリドン/アクリル酸共重合物、ビニルピロリド ン/メタクリル酸共重合物、ビニルピロリドン/3-メチルー1-ビニルイミダ ゾリウム塩共重合物などが挙げられるが、これらに限らず、ポリマーの構造中に 環状アミド基を有し、水あるいは水と水溶性有機溶媒との混合溶媒に溶解するも のであればよい。ポリマー中での環状アミド基を有するモノマーの重合割合はモ ル比で30%以上のものが好ましい。少なくとも構造中に環状アミド基を有する

水溶性高分子化合物または疎水性高分子化合物のエマルション(B)の使用量は、インクの安定性と使用時の粘度などを考慮すると本発明の水系インク組成物中の0.01重量%~20重量%、好ましくは0.1重量%~15重量%である。

[0016]

本発明の水系媒体(C)は、水、または水と水溶性有機溶剤の混合物である。 使用しうる水溶性有機溶剤の具体例としては、例えば、メタノール、エタノー ル、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、イソブタノール、第二ブタ ノール、第三ブタノール等のC1~C4アルカノール;N,N-ジメチルホルム アミド又はN,N-ジメチルアセトアミド等の低級カルボン酸;(モノ又はジ) 低級アルキルアミド;N-メチルピロリジン-2-オン等のラクタム類、好まし くは4員環ないし8員環のラクタム類;1,3-ジメチルイミダゾリジンー2-オン又は1,3-ジメチルヘキサヒドロピリミド-2-オン等の環式尿素好まし くは5ないし6員環の環式尿素;アセトン、メチルエチルケトン、2-メチルー 2-ヒドロキシペンタンー4-オン等の直鎖の炭素鎖の長さが炭素数4ないし7 のケトン又はケトアルコール、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル、 好ましくは5ないし6員環の環状エーテル;エチレングリコール、1.2-又は 1,3-プロピレングリコール、1,2-又は1,4-ブチレングリコール、1 ,6-ヘキシレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール 、ジプロピレングリコール、チオジグリコール、ポリエチレングリコール、ポリ プロビレングリコール等のC2~C6アルキレン単位を有するモノー、オリゴー 又はポリアルキレングリコール又はチオグリコール;グリセリン、ヘキサンー1 ,2,6-トリオール等のポリオール(好ましくは炭素鎖の炭素数が3ないし6 のトリオール);エチレングリコールモノメチルーエーテル、エチレングリコー ルモノエチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレン グリコールモノエチルエーテル、トリエチレングリコールモノメチルエーテル、 トリエチレングリコールモノエチルエーテル等の多価アルコール(好ましくはエ



[0017]

これらの水溶性有機溶剤は上記のものに限定されるものではなく、溶媒の吸湿性、保湿性、配合物の溶解性、浸透性、インクの粘度などを考慮して適宜単独または2種以上併用して用いられる。

[0018]

本発明のインク組成物は、水の割合が高い混合溶剤中でも安定性が良好で、沈殿が生じたり、経時的な発光強度の低下を起こしたりすることがない。従って、本発明のインク組成物は溶剤の臭気や可燃性の低下など環境に配慮したインクにすることができる。インクの乾燥速度などを調整するために水溶性有機溶剤を併用することもできるが、混合溶剤(水/水溶性有機溶剤)中の水の割合は通常10重量%以上で、好ましくは20~90重量%、より好ましくは30~80重量%である。

[0019]

また、本発明のインク組成物に、特に耐水性が求められるような用途の場合、耐水化剤を添加してもよい。使用しうる耐水化剤の例としては、グリオキザールやメチロールメラミン、水溶性エポキシ化合物等が挙げられる。水溶性エポキシ化合物の具体例としては、例えばエチレンポリエチレングリコールジグリシジルエーテル、プロピレンポリプロピレングリコールジグリシジルエーテル、グリセロールポリグリシジルエーテル、ラウリルアルコールグリシジルエーテルなどが挙げられる。耐水化剤の量は、前記バインダーの量に対して通常0.5~50重量%、より好ましくは1~30重量%である。

[0020]

更に、本発明のインク組成物は、インク調製剤を0~10重量%、好ましくは5重量%以下含有していても良い。インク調製剤としては、上記の水、色素成分及び水溶性有機溶剤以外の全ての成分が挙げられ、例えば防腐剤、pH調整剤、防錆剤、水溶性紫外線吸収剤、界面活性剤、溶解助剤、比抵抗調整剤などが挙げられる。又表面張力や粘度、導電性などを調整するための薬剤を含有することも

出来る。防腐剤としては、例えばデヒドロ酢酸ソーダ、ソルビン酸ソーダ、2-ピリジンチオールー1ーオキサイドナトリウム、安息香酸ナトリウム、ペンタク ロロフェノールナトリウム等があげられる。 p H調整剤としては、調合されるイ ンクに悪影響を及ぼさずに、インクのpHを6~10の範囲に制御できるもので あれば任意の物質を含有することができる。その例として、ジエタノールアミン 、トリエタノールアミンなどのアルカノールアミン、水酸化リチウム、水酸化ナ トリウム、水酸化カリウムなどのアルカリ金属元素の水酸化物、水酸化アンモニ ウム、あるいは炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどのアルカリ金 属の炭酸塩などが挙げられる。防錆剤としては、例えば、酸性亜硫酸塩、チオ硫 酸ナトリウム、チオグルコール酸アンモン、ジイソプロピルアンモニウムニトラ イト、四硝酸ペンタエリスリトール、ジシクロヘキシルアンモニウムニトライト などが挙げられる。水溶性紫外線吸収剤としては、例えばスルホン化されたベン ゾフェノンまたはスルホン化されたベンゾトリアゾール等があげられる。界面活 性剤としては、例えばアニオン界面活性剤、両性界面活性剤、カチオン界面活性 剤、ノニオン界面活性剤などがあげられる。使用しうるアニオン界面活性剤の例 としてはα-オレフィンスルホン酸塩、ポリオキシエチレンアルキルエーテル酢 酸塩などが挙げられる。カチオン界面活性剤としては2-ビニルピリジン誘導体 、ポリ4-ビニルピリジン誘導体などがあげられる。使用しうる両性界面活性剤 の例としてはラウリルジメチルアミノ酢酸ベタイン、2-アルキル-N-カルボ キシメチルーN-ヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン、ヤシ油脂肪酸ア ミドプロピルジメチルアミノ酢酸ベタインなどがあげられる。使用しうるノニオ ン界面活性剤の例としては、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、ポリ オキシエチレンオクチルフェニルエーテルなどのエーテル系、ポリオキシエチレ ンオレイン酸、ポリオキシエチレンオレイン酸エステルなどのエステル系、2、 4, 7, 9ーテトラメチルー5ーデシンー4, 7ージオール、3, 6ージメチル - 4 - オクチン- 3, 6 - ジオールなどのアセチレングリコール系などが挙げら れる。使用しうる溶解助剤の例としては、例えば、尿素、εーカプロラクタム等 が、又比抵抗調整剤としては無機塩類、有機塩類等が挙げられる。これらのイン ク調製剤は、単独もしくは混合して用いられる。

[0021]

本発明のインク組成物は、式(1)のユウロピウム化合物(A)、バインダー(B)、水、必要に応じて水溶性有機溶剤、インク調製剤等を混合し、必要により、最終的に水で全量を調整する事により調製される。またさらに必要ならインク組成物を得た後で濾過を行い、狭雑物を除去してもよい。インクのpHは6~10程度が好ましい。

本発明のインク組成物の最も好ましい用途はインクジェット記録用としての使用である。この場合は式(1)のユウロピウム化合物(A)中の金属陽イオンの塩化物、硫酸塩等の無機塩の含有量は、前記した通りであるが、より少なく制御されたものを用いるのが好ましい。

[0022]

本発明のインク組成物は通常のバーコーター塗工、エアナイフ塗工、グラビア 塗工、オフセット印刷、フレキソ印刷、スクリーン印刷、インクジェット印刷な どそれ自体公知の方法で、紙、合成紙又はフィルム上に塗工又は印刷する。

本発明のインク組成物をインクジェット記録方法に使用する場合において、使用しうる被記録材の具体例としては、例えば、ハガキ、封筒を含む郵便物や、紙、フィルム等の情報伝達用シートが挙げられ、普通紙や合成紙、フィルムのほかに、これらの基材にインク受容層を設けたものも用いられる。インク受容層は、例えば上記基材にカチオン系ポリマーを含浸あるいは塗工することにより、また多孔質シリカ、アルミナゾルや特殊セラミックス等のインク中の色素を吸収し得る無機微粒子をポリビニルアルコールやポリビニルピロリドン等の親水性ポリマーと共に上記基材表面に塗工することにより設けられる。また、白度向上の為に蛍光染料が塗工されることもある。また有色の印刷乃至着色がされていてもよい。 運営・インク受容層を設けた情報伝達用シートに利用した方が、画像が鮮明で、かつ耐水性が強いことが知られている。印刷後の乾燥膜厚は、印刷方式により異なるが、通常0.001~10μm程度(重さにすると0.001~10g/m²)、0.005~3μm程度が好ましい。

[0023]

本発明のインク組成物を用いてインクジェット記録方法により、被記録材に記

録するには、本発明のインク組成物を収納した容器をそれ自体公知のインクジェットプリンタにセットし、通常の方法でインクジェット法による記録を行えばよい。本発明のインク組成物を適用出来るインクジェットの方式としては、機械的振動を利用したピエゾ方式、加熱により生じる泡を利用したバブルジェット(登録商標)方式等が挙げられる。インクジェット記録方法による場合の膜厚は $0.05\sim0.2\mu$ m程度が好ましい。

[0024]

本発明の水性のインク組成物は水の割合が高い混合溶剤中でも安定性が良好で 、経時的な発光強度の低下もなく、さらにその塗膜は耐摩擦性、耐水性、耐光性 が良好である。

したがって本発明の水性インク組成物は溶剤の臭気や可燃性の低下など環境に 配慮したインクとすることができる。また、従来問題となっていた安定性不良に よるインクジェットプリンタのノズルの目詰まりや、コーティング時の沈降の問 題もなく、隠し文字やセキュリティーに関する印刷物等に利用することができる 低公害性の水性インク組成物として利用価値が高い。

[0025]

【実施例】

本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明がこれらに限定されるものではない。尚、実施例において部は重量部を意味する。

[0026]

実施例1 (化合物 No. (1) の合成)

エタノール70部、4,4,4ートリフルオロメチルー1ー(2ーチエニル)ー1,3ーブタンジオン11部、10%水酸化リチウム水溶液11.8部を室温にて混合し、この溶液中に塩化ユウロピウム六水塩4.5部を水10部に溶解した水溶液を滴下し、3時間撹拌した。反応終了後、反応液を1000gの氷水中に滴下し、析出した白色固体をろ過乾燥し、下記式にて示される化合物(2)を11部得た。

吸収スペクトル(メタノール)吸収極大波長334nm

蛍光スペクトル (メタノール) 励起最大波長334nm:蛍光最大波長616n

m

[0027]

【化5】

$$\begin{bmatrix} & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & &$$

[0028]

実施例2 (化合物 No. (2) の合成)

エタノール70部、4,4,4ートリフルオロメチルー1ー(2ーチエニル)ー1,3ーブタンジオン11部、10%水酸化ナトリウム水溶液19.8部を室温にて混合し、この溶液中に塩化ユウロピウム六水塩4.5部を水10部に溶解した水溶液を滴下し、3時間撹拌した。反応終了後、反応液を1000gの氷水中に滴下し、析出した白色固体をろ過乾燥し、下記式にて示される化合物(3)を11部得た。

吸収スペクトル(メタノール)吸収極大波長344nm 蛍光スペクトル(メタノール)励起最大波長344nm:蛍光最大波長616n

[0029]

【化6】

m

$$\begin{bmatrix} & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & &$$

[0030]

実施例3

エタノール

6 0 部

水 4 0 部

KL-506(注1)

3 部

化合物 No. (1) の化合物

2部

(注1): KL-506 (クラレ製) カルボキシル基変性PVA (重合度600、ケン化度74~80)

[0031]

上記の成分を混合溶解し、さらにこの溶液を 0.45 ミクロンのメンブランフィルターにて精密ろ過し、本発明の水系インク組成物を得た。これをバーコーターを用いて白色 PET東レルミラーE 22 上に約 0.05 g/m² (膜厚約 0.05 μm) の膜厚になるように塗工・乾燥させて本発明の着色体を作製した。

[0032]

実施例4

実施例3において化合物No.1の化合物の代わりに化合物No.2の化合物を用いる以外は実施例1と同様にして本発明の水系インク組成物および本発明の着色体を得た。

[0033]

実施例5

実施例3においてKL-506の代わりにVA-37E(注2)を用いる以外は 実施例1と同様にして本発明の水系インク組成物および本発明の着色体を得た。

(注2):ルビスコールVA-37E(BASF製) ビニルピロリドン/酢酸ビニル=30/70共重合物のエタノール50%溶液

[0034]

この様にして得られた本発明の水系インク組成物および着色体の各種の評価試験を行い、それぞれの結果を表2に示す。また、評価基準は以下に述べるものを採用した。

表 2 評価結果

インクの状態発光強度作製直後経時作製直後経時実施例3○450446

実施例 4	0	0	428	417	
実施例 5	0	0	702	785	
[0035]					
表2(続き)	評価結果		•		
	耐摩擦性	耐水性	耐光性	インクジェット	適性
実施例3	0	0	0	0	
実施例 4	0	0	0	0	
実施例 5	0	0	0	0	

[0036]

各試験方法についての説明

(1) インクの状態(作製直後)

得られたインク組成物の状態を目視で観察することにより評価した。

○:溶解または分散の均一な状態で安定している。

△:沈降物がみられるが、再分散性は良好であり、攪拌すれば均一な状態と なる。

×:沈殿、分離がみられる。

(2) インクの状態(経時)

得られたインク組成物を 4 0 ℃で 2 週間保存し、インクの状態を目視で観察することにより安定性を評価した。

○:溶解または分散の均一な状態で安定している。

△:沈降物がみられるが、再分散性は良好であり、攪拌すれば均一な状態と なる。

×:沈殿、分離がみられる。

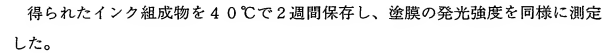
[0037]

(3) 発光強度(インク作製直後)

得られた着色体の発光強度を測定した。測定は分光蛍光光度計FP-6600 (日本分光(株)製)にて行った。

測定は320 nmの励起光を照射し、615 nmの発光強度を測定した。

(4) 発光強度(経時)



(5) 耐摩擦性

得られた着色体を指で1往復擦り、ブラックライトにて紫外線を照射して発光を 目視で確認した。

〇:赤色に良好に発光した

×:発光がみられなかった

(6) 耐水性

得られた着色体を基材ごと水道水に1分間浸漬し、乾燥させてからブラックライトにて紫外線を照射して発光を目視で確認した。

〇:赤色に良好に発光した

×:発光がみられなかった、あるいは発光が弱かった

(7) 耐光性

得られた着色体を室内の壁に貼り、2週間後に紫外線を照射し、発光の様子を 観察した。

〇:赤色に良好に発光した

×:発光がみられなかった、あるいは発光が弱かった

(8) インクジェット適性

各実施例で得られたインク組成物をインクジェットプリンタ (NEC社製 商品名 PICTY 100L)を用いて普通紙上にバーコード印字を行った。

〇:適正なバーコードが印字出来た

×:適正なバーコードが印字出来なかった

[0038]

表2から明らかなように、本発明の水系インク組成物は安定性が良好で発光強度の経時的な低下もなく、さらにその着色体は耐摩擦性、耐水性、耐光性が良好であった。

[0039]

【発明の効果】

本発明のユウロピウム化合物は、水の割合が高い混合溶剤への溶解度が高く、

保存安定性も良好である。従ってこれを用いた水系のインク組成物は、水の割合が高い混合溶剤中でも安定性が良好で、経時的な発光強度の低下もなく、さらに その塗膜は耐摩擦性、耐水性が良好である。又印刷物の耐光性が良好である。

したがって本発明の水系インク組成物は溶剤の臭気や可燃性の低下など環境に 配慮したインクとなりうる。また、従来問題となっていた安定性不良によるイン クジェットプリンタのノズルの目詰まりや、コーティング時の沈降の問題もなく 、隠し文字やセキュリティーに関する印刷物等に利用することができる水系のインク組成物として利用価値が高い。

【書類名】要約書

【要約】

【課題】可視光下で無色であり、紫外線照射下において発色、可視化する印刷用インク組成物において、溶剤の臭気や可燃性の低下など環境に配慮するために、水の割合が高い混合溶剤中でも安定性が良好で、経時的な発光強度の低下もなく、溶剤の臭気、可燃性等に優れた水性のインク組成物の開発。

【解決手段】下記式(1)で表されるユウロピウム化合物(A)、バインダー(B)及び水系媒体(C)を含有する水系インク組成物。

【化1】

(式(1)中、Xは置換基を有していてもよい芳香環基又は複素環基を、Yは炭素数 $1\sim10$ のフッ化炭化水素基を、Mはアルカリ金属またはアルカリ土類金属をそれぞれ表す。)

ページ: 1/E

認定 · 付加情報

特許出願の番号 特願2002-322126

受付番号 50201673619

書類名 特許願

担当官 第六担当上席 0095

作成日 平成14年11月 7日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成14年11月 6日

次頁無

特願2002-322126

出願人履歴情報

識別番号

[000004086]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

氏 名

1990年 8月 9日

新規登録

東京都千代田区富士見1丁目11番2号

日本化薬株式会社

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER: ___

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.